CERTIFICATE

- I, Martine NION,
- of Cabinet Becker & Associés 35 rue des Mathurins F-75008 PARIS (France),

do hereby declare that I am conversant with the French and English Languages, and that the attached translation signed by me is, to the best of my knowledge and belief, a true and correct translation of International Patent Application No. PCT/FR 2003/002236, filed on July 15, 2003.

Dated:

December 23, 2004

Yarhine Nion

Martine NION Signed:



PC FR 0 3 / 0 2 2 3 6 14 JAN 2005 REC'D 2 0 OCT 2003

WIPO

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 16 JUIL. 2003

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b) Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE

SIEGE 26 bls, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Télécopie : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.lnpl.fr







Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 94 86 54

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 1/2

	Réservé à l'INPI			Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 09 540 W / 260399
REMISE DESPIÈCES DATE	IIL 2002			NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE
UED 75 INT'				À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE
n° d'enregistrement National attribué par	R L'INP!			BECKER ET ASSOCIES 35 rue des Mathurins 75008 PARIS
DATE DE DÉPÔT ATTRIBU PAR L'INPI	1 6 JUIL. 2002			
Vos références page (facultatif) B0077	pour ce dossier 7FR			•
Confirmation d'e	un dépôt par télécopie	N° attribué	par l'I	NPI à la télécopie
2 NATURE DE	LA DEMANDE	Cochez l'ui	ne des	4 cases suivantes
Demande de	brevet	×		
Demande de	certificat d'utilité			
Demande divi	isionnaire			
	Demande de brevet initiale	N°		Date///
	ande de certificat d'utilité initiale	Ν°		Date /
	n d'une demande de en <i>Demande de brevet initiale</i>	□ _{N°}		Date
	INVENTION (200 caractères ou s destinées au traitement des r			ériques, préparation et utilisations
4 DÉCLARATIO	ON DE PRIORITÉ	Pays ou orga		
OU REQUÊTI	E DU BÉNÉFICE DE	Date . /		
	DÉPÔT D'UNE	Pays ou orga		
	INTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou orga		
	_	Date /	' <i>1</i> .	
5 DEMANDEU	JR			utres demandeurs, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»
Nom ou dénoi	mination sociale	Université de la Méditerranée		
Prénoms				
Forme juridiqu	ue	Etablissemer	nt publ	lic
N° SIREN			· · ·	
Code APE-NAI	Code APE-NAF			
Adresse	Rue	Jardin du Pha 58, Boulevar	d Char	
D	Code postal et ville		MAR	SEILLE cedex 07
Pays		France		
Nationalité N° de téléphone (facultatif)		Française		
N° de télécople (facultatif)				
Adresse électronique (facultatio				





REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 2/2

	Réservé à l'INPI			
MISE DES PIÈCES	2002			
To BUTH PA	ARIS			
	0208966			09 540 W /260393
D'ENREGISTREMENT				0B 340 tv / 24
TIONAL ATTRIBUÈ PAR L'I		B0077FR		
os références po acullatif)	our ce dossier :	BOOTTER		
MANDATAIRE			. NY	
Nom		TEZIER HERMA	VIN	
Prénom	T .	Béatrice		
Cabinet ou So	ciété	BECKER ET AS	SSOCIES	
N °de pouvoir	permanent et/ou	00-10000		
de lien contra	ctuel			
Adresse	Rue	35, rue des Mati		
FOLLOSS	Code postal et ville	/3000	ARIS	
N° de telépho		01 53 43 85 00		
N° de télécor	ole (facultatif)	01 53 43 85 05		
Adresse élect	tronique (facultatif)	btezier@becke	r.fr	
INVENTEUR				
	rs sont les demandeurs	Oui x Non Dans	s ce cas fournir une désignation	on d'inventeur(s) séparée
RAPPORT D	DE RECHERCHE	Uniquement	oour une demande de brevet (y compris division et transformation)
504.3	Établissement immédia	t I		
_	ou établissement différence	é	i memerita uniquement	t pour les personnes physiques
Palement é	chelonné de la redevance	Oui	trois versements, unique	•
		₩Non	pour les personnes physiques	
E RÉDUCTIO	IN DU TAUX			
DES REDE	YANCES	Uniquement pour les personnes physiques Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition) Requise antérieurement à ce dépôt (joindre une copie de la décision d'admission		
		pour celle invention ou indiquer sa référence):		
	rez utilisé l'imprimé «Suite»	, 1		
Si yous av	e nombre de pages jointes			
marquez i				VISA DE LA PRÉFECTURE
	DE DU DESSANDEIR			OU DE L'INPI
100 SIGNATU	RE DU DEMANDEUR IANDATAIRE			
(Nom et	qualité du signataire)			
				L. MARIELLO
1 5	1, = -			
TEZIER	HERMAN Béatrice nº 00-10	JUUU		aux réponses faites à ce formulaire.

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.







Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 94 86 54

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE Page suite N° 1../1..

REMISE DES MÉCES 111 20	éservé à l'INPI
DATE TO CLIE ZU	UZ .
UEU 75 INPI PARIS	
N° D'ENREGISTREMENT	0208868

NATIONAL ATTRIBUÉ PA	R L'INPI		Cet imprime est à remplir lisiblement à l'encre noire	DS 829 W /26089	
Vos références	pour ce dossier (facultatif)	B0077FR			
4 DÉCLARATION DE PRIORITÉ		Pays ou organisation Date / . /			
	E DU BÉNÉFICE DE	Pays ou organisation		\\ 	
	E DÉPÔT D'UNE	Date . //			
DEMANDE A	INTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation Date / /			
5 DEMANDEU	R				
Nom ou dénoi	mination sociale	Institut National de	la Santé et de la Recherche Médicale		
Prénoms					
Forme juridiqu	ie –	Etablissement public	ċ		
N° SIREN		,			
Code APE-NAI	F			, •	
Adresse	Rue	101 rue de Tolbiac		·	
	Code postal et ville	75654 PARIS	S cedex 13		
Pays		France			
Nationalité		Française		:	
N° de téléphoi	ne (facultatif)				
N° de télécopi	e (facultatif)				
Adresse électr	onique (facultatif)				
5 DEMANDEUR	ł				
Nom ou dénon	nination sociale	Association Française contre les Myopathies			
Prénoms					
Forme juridiqu	е	Etablissement public	>		
N° SIREN		 			
Code APE-NAF	:	3			
Adresse	Rue	1, rue de l'Internationale BP 59			
	Code postal et ville	- 	cedex		
Pays	<u> </u>	France			
Nationalité		Française .			
N° de téléphone [facultatif]					
Nº de télécopie	e (facultatif)				
Adresse électro	onique <i>(facultatif</i>)				
·		3.1/=	VISA DE LA PRÉFI OU DE L'INPI L. MARIEL		

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI





Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE Page suite N° 1 . . / 1 . .

HALL HAMINIA DE LA PROPRIETE
26 bis, rue de Saint Pétersbourg
75800 Paris Cedex 08
Téléphone: 01 53 04 53 04 Télécopie: 01 42 94 86 54

MISE DES PIÈCES	Réservé à l'INPI			
Œ				
U				
D'ENREGISTREMENT		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 08 829 W /266		
TIONAL ATTRIBUÉ PAR L'II				
os références pou	ır ce dossier (facultatif)	B0077FR		
DÉCLARATION		Pays ou organisation Date		
DECLARATION	U BÉNÉFICE DE	Pays ou organisation		
LA DATE DE	DÉDÔT DUNE	DateN°		
LA DATE DE	DEPUT D'OTAL	Pays ou organisation		
DEMANDE AN	TÉRIEURE FRANÇAISE	Date/ N°		
DEMANDEUR				
Nom ou dénomi	ination sociale	Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale		
Nom on delioni	mation socials			
Prénoms				
Forme juridique		Etablissement public		
N° SIREN				
Code APE-NAF				
	Rue	101 rue de Tolbiac		
Adresse	Code postal et ville	75654 PARIS cedex 13		
	Code postar et vine	France		
Pays		Française		
Nationalité N° de téléphor	oo lfacultatifi			
N° de télécopi				
No de telecopi	onique (facultatif)			
DEMANDEUR				
	mination sociale	Association Française contre les Myopathies		
Prénoms		the city of the lines		
Forme juridiqu	ue	Association Loi 1901 reconnue d'utilité publique		
N° SIREN				
Code APE-NA	F	1		
Adresse	Rue	Institut de Myologie 47-83 boulevard de l'Hôpital		
VIII 6226	Code postal et ville	75651 PARIS cedex 13		
Pays	1	France		
Nationalité		Française		
	one (facultalif)			
	pie (facultatif)			
	tronique (facultatif)	VISA DE LA PRÉFECTUR		
SIGNATURE	DU DEWANDEUR	OU DE L'INPI		

COMPOSITIONS DESTINEES AU TRAITEMENT DES NEUROPATHIES PERIPHERIQUES, PREPARATION ET UTILISATIONS

5

10

Introduction et état de l'art

La présente invention se rapporte aux domaines techniques de la biologie, de la pharmacologie et de la médecine. Ses applications concernent notamment les domaines de la santé humaine et animale. Plus particulièrement, l'invention décrit l'utilisation d'un modulateur de l'AMPc dans la préparation de compositions destinées à la prévention ou au traitement des neuropathies périphériques. Elle porte par ailleurs sur des outils et kits pour la préparation des compositions évoquées ci-dessus.

15

20

25

30

Sous le terme de maladies neuromusculaires, on regroupe toutes les affections qui atteignent les cellules et les fibres du système nerveux périphérique (atteinte neurogène), qui atteignent les muscles (atteinte myogène), ou enfin qui touchent la jonction entre les fibres nerveuses et les fibres musculaires (maladie de la transmission neuromusculaire). Au sein des maladies neuromusculaires, on réserve le terme de neuropathies aux atteintes des fibres nerveuses aboutissant à la destruction des neurones.

Dans les atteintes neurogènes, on peut distinguer trois sous-groupes selon le type fonctionnel de cellules ou fibres nerveuses atteintes :

- Les atteintes motrices pures, par exemple les amyotrophies spinales. Elles sont liées à des anomalies des neurones moteurs du système nerveux périphérique (SNP). Il existe aussi d'autres maladies neurogènes purement motrices, dans lesquelles les motoneurones sont indemnes, mais où ce sont les fibres motrices des nerfs qui sont spécifiquement atteintes.
- Les atteintes sensitives pures concernent les fibres sensitives des nerfs du système nerveux périphérique.

- Les neuropathies sensori-motrices ou sensitivo-motrices atteignent les nerfs moteurs et sensitifs. Ces neuropathies sont de loin les plus fréquentes.

Les neuropathies sensitivo-motrices peuvent être d'origine non héréditaire ou au contraire d'origine héréditaire comme par exemple la maladie de Charcot-Marie-Tooth (CMT).

La maladie de CMT découverte en 1886 est la plus fréquente des neuropathies sensitivo-motrices héréditaires. On distingue plusieurs maladies de CMT: les types 1 et 2 sont le plus souvent autosomiques dominants mais peuvent également être hérités selon un mode autosomique récessif. Plus rarement, le type 1 peut se transmettre de façon dominante liée au chromosome X.

10

15

20

25

30

La maladie de CMT présente ainsi une grande hétérogénéité génétique, mais il a été démontré, en 1991, que la majorité des malades atteints de la forme CMT1A la plus fréquente (plus de la moitié des cas) présentaient une duplication de la région 17p11.2 [Lupski, 1991 #1] [Raeymaekers, 1991 #2], de taille invariante (1,5 Mb), qui comprend le gène codant pour la protéine de la myéline PMP22. Des mutations ponctuelles ayant été retrouvées chez de rares patients CMT1A ne présentant pas cette duplication ont permis de démontrer que ce gène est la cause principale du phénotype CMT1A.

Le moment où apparaissent les premiers symptômes est très variable d'un patient à l'autre et pour chaque type de maladie de CMT. De même, la sévérité avec laquelle le gène responsable de la maladie s'exprime dépend de plusieurs facteurs. Ainsi, au sein d'une même famille, la sévérité de la maladie peut différer d'un individu à l'autre.

Plusieurs composants différents du système nerveux périphérique peuvent être atteints. Une classification de ces maladies a été proposée à partir des éléments atteints :

Les CMT de type 1 se caractérisent par des anomalies des gaines de myéline. Ces dernières sont souvent très fines et parfois totalement absentes. Le processus qui conduit à la perte de myéline s'appelle la démyélinisation. Quand la gaine de myéline est atteinte, la conduction saltatoire de l'influx nerveux ne peut plus avoir lieu de façon correcte et la vitesse de conduction nerveuse diminue. Parfois, l'influx nerveux n'arrive plus du tout. Ceci se produit en particulier pour les axones les plus longs à savoir ceux qui atteignent les extrémités du corps (parties distales) et innervent les pieds et les mains. C'est pour cette raison que ces maladies de CMT se manifestent préférentiellement dans les membres et en particulier à leurs extrémités.

5

10

15

20

25

30

Lorsqu'il y a démyélinisation, des processus de réparation de la gaine de myéline peuvent prendre place (remyélinisation). Ces phénomènes alternant de dé- et de remyélinisation peuvent causer la formation progressive de structures concentriques dont l'aspect évocateur au microscope les fait qualifier de bulbes d'oignon. Dans les bulbes d'oignon, le nombre de cellules de Schwann entourant les axones est fortement augmenté, les fibres nerveuses deviennent doncé hypertrophiques.

Pour les CMT de type 2, l'anomalie se trouve dans les axones euxmêmes. Le nombre d'axones diminuant (dégénérescence axonale), le nombre de fibres nerveuses diminue. Parfois, il y a une régénération des axones atteints. Ce phénomène est appelé bourgeonnement axonal.

Dans les CMT de type 1, les vitesses de conduction nerveuse sont fortement ralenties. Dans les CMT de type 2, les anomalies des vitesses de conduction nerveuse sont mineures ou absentes.

L'âge d'apparition des symptômes pour les CMT de type 1 et 2 peut varier chez l'homme de la première à la sixième décennie de vie. La CMT de type 2 se révélerait en moyenne plus tard que le type 1, rarement avant l'âge de 10 ans. Cependant, il est habituellement impossible de distinguer ces deux types de CMT sur les seuls symptômes cliniques.

Quel que soit l'âge, les anomalies vont d'abord concerner les parties du corps les plus distales à savoir les pieds (pieds creux) et les orteils. Si la maladie évolue, l'atteinte touchera les muscles de la partie antérieure et externe de la jambe, provoquant leur atrophie (on parle notamment de « mollets de coq »), et parfois les muscles des mains. Dans ce dernier cas, les mouvements fins des doigts et la réalisation de gestes nécessitant à la fois force et précision, peuvent devenir difficiles. Dans certains cas, les muscles des cuisses, des épaules et du dos pourront être touchés ultérieurement. Les patients peuvent assez souvent présenter un tremblement lié à l'excès de travail musculaire demandé à des muscles affaiblis par la maladie. Dans tous les cas, la maladie évolue lentement, de façon progressive sur des années, voire pas du tout. Quelle que soit la partie du corps qui est touchée, cette atteinte est toujours symétrique.

Comme pour la plupart des affections neuromusculaires, en particulier les affections héréditaires, la guérison de la CMT n'est actuellement pas possible et aucune thérapeutique curative n'a jusqu'ici été proposée, les patients ne bénéficiant que de traitements symptomatiques pour diminuer le plus possible les conséquences désagréables de la maladie. Parmi les médicaments symptomatiques, les dérivés de la quinine sont utilisés contre les crampes musculaires. Lorsque les antalgiques usuels (Aspirine, Paracétamol, etc.) sont inefficaces, le traitement des douleurs est parfois amélioré par des médicaments tels que certains anti-dépresseurs ou anti-épileptiques. La chirurgie est également parfois envisagée pour corriger les déformations ostéo-articulaires sources de douleurs et d'inconfort.

A côté des CMT 1 et 2, on distingue d'autres maladies héréditaires qui comportent des symptômes communs à ceux décrits pour la maladie de CMT, associés à d'autres anomalies. Il s'agit notamment des neuropathies héréditaires avec hypersensibilité à la pression nerveuse, de la maladie de Refsum, de la maladie de Strümpell-Lorrain, de la rétinite pigmentaire, etc.

La présente invention propose pour la première fois des compositions et méthodes permettant de prévenir et de traiter les neuropathies périphériques, qu'elles soient d'origine héréditaire ou non. Ceci est permis de façon surprenante par l'administration de compositions comprenant au moins un modulateur de l'AMPc, tel que la vitamine C par exemple.

5

10

15

20

25

30

Les bienfaits de l'acide ascorbique ou vitamine C sont nombreux et son utilisation est largement recommandée dans le cadre de divers traitements thérapeutiques. Une partie des actions biologiques connues de la vitamine C est expliquée par son action anti-oxydante, qui aide à lutter contre les méfaits des radicaux libres. Elle participe aussi à la synthèse des neurotransmetteurs sécrétés par le cerveau et par les terminaisons nerveuses. Parmi ces derniers, on peut citer notamment les catécholamines qui interviennent dans les réactions : de stress. La vitamine C est également nécessaire au développement et à la bonne santé des muscles et des os. Elle accélère les processus de cicatrisation, % aide au fonctionnement du système immunitaire (d'où sa large utilisation antiinfectieuse), combat les réactions allergiques, intervient dans la synthèse 🖰 d'hormones et dans l'absorption du fer. Elle joue un rôle dans la détoxification de 🗟 l'organisme en stimulant la fabrication d'une enzyme, le cytochrome P450. Elle s'oppose en outre à l'action de composés cancérigènes que sont les nitrosamines. La vitamine C est par exemple utilisée pour favoriser la reconstitution du collagène, pour lutter contre les maladies bactériennes ou virales ou pour lutter contre les problèmes liés à l'athérosclérose, à l'hypertension, aux hémorroïdes ou au diabète. Elle est également utilisée comme régulateur de la digestion.

L'invention décrit à présent une nouvelle utilisation particulièrement avantageuse des modulateurs de l'AMPc et en particulier de la vitamine C dans le cadre de la préparation de compositions pharmaceutiques destinées à la prévention ou au traitement des neuropathies périphériques.

Description générale de l'invention

6

Le problème que la présente invention se propose de résoudre consiste à offrir aux patients atteints ou aux sujets présentant des risques de développer une neuropathie périphérique des compositions destinées à la prévention ou au traitement desdites neuropathies.

5

10

15

20

25

30

Un premier aspect particulier de l'invention concerne ainsi l'utilisation d'un modulateur de l'AMPc dans le cadre de la préparation d'une composition destinée à la prévention ou au traitement des neuropathies périphériques. Un exemple de modulateur particulièrement avantageux de l'AMPc dans le contexte de la présente invention est la vitamine C ainsi que tout dérivé de cette dernière. La vitamine C se comporte en effet comme un inhibiteur de l'AMPc. Un aspect particulièrement préféré de l'invention concerne ainsi l'utilisation d'un inhibiteur de l'AMPc dans le cadre de la préparation d'une composition destinée à la prévention ou au traitement des neuropathies périphériques.

Un autre aspect de l'invention concerne une méthode de préparation d'une composition destinée au traitement des neuropathies périphériques caractérisée en ce que la composition comprend, à titre de principe actif, un modulateur de l'AMPc, tel que l'acide ascorbique ou un dérivé de ce dernier assimilable par l'homme ou l'animal, en association avec un véhicule acceptable sur le plan pharmaceutique.

L'invention concerne également une méthode de traitement préventif ou curatif des neuropathies périphériques, comprenant l'administration à un sujet atteint d'une telle pathologie ou présentant un risque d'en développer, d'une quantité efficace d'inhibiteur de l'AMPc et par exemple de vitamine C ou d'un dérivé de celle-ci.

L'invention concerne par ailleurs un kit destiné à la mise en œuvre d'une méthode selon l'invention.

Description détaillée de l'invention

La présente invention concerne ainsi l'utilisation d'un modulateur de l'AMPc et par exemple de la vitamine C ou d'un dérivé de cette dernière dans le cadre de la préparation d'une composition destinée à la prévention ou au traitement des neuropathies périphériques.

Les neuropathies périphériques visées sont des neuropathies d'origine héréditaire ou non. Un objet particulier de l'invention concerne ainsi l'utilisation d'un inhibiteur de l'AMPc, et notamment l'utilisation de la vitamine C, dans le cadre de la préparation d'une composition destinée à la prévention ou au traitement des neuropathies périphériques d'origine héréditaire, de préférence démyélinisante et en particulier de la maladie de Charcot-Marie-Tooth mais également des neuropathies héréditaires du type des neuropathies entraînant une hypersensibilité à la pression nerveuse, de la maladie de Refsum, de la maladie de Strümpell-Lorrain, de la rétinite pigmentaire, etc. Selon un autre mode préféré de réalisation de l'invention, la composition selon l'invention est destinée à la prévention ou au traitement des neuropathies périphériques d'origine non héréditaire telles que les neuropathies provoquées par un traitement tel que l'hémodialyse, les neuropathies provoquées par le diabète, mais également les neuropathies telles que la polyradiculonévrite aiguë, la polyradiculonévrite chronique, la maladie de Gillan Barre, etc..

Sans vouloir se lier à une quelconque théorie concernant le mécanisme d'action de la vitamine C, les observations réalisées par les inventeurs dans le cadre de leurs travaux leur ont permis d'envisager différentes hypothèses. Les inventeurs ont récemment démontré que l'expression du gène PMP22 codant pour une protéine de la gaine de myéline se trouve sous le contrôle direct de l'AMPc, par l'intermédiaire de la fixation de CREB sur deux sites du promoteur du gène, situés à 1,5 kb du site d'initiation de la transcription. En l'absence d'AMPc, l'activité du promoteur minimal schwannien spécifique (300 pb) est inhibée. Le traitement à l'aide d'AMPc permet de lever cette inhibition et de

restituer l'expression du promoteur minimal. L'une des hypothèses envisagées par les inventeurs était qu'une utilisation d'une quantité au contraire réduite d'AMPc pouvait diminuer l'activité de ce promoteur et ainsi diminuer la surexpression de PMP22. Les inventeurs ont par ailleurs constaté que la sévérité du phénotype semblait dépendre du niveau de sur-expression, avec un effet de seuil. En effet, une sur-expression de 70 % ne semble pas pathogène alors qu'une sur-expression de 100% (patients CMT1A) semble l'être. Dans le cadre de la présente invention, les inventeurs ont testé l'action de la vitamine C sur le pool endogène d'AMPc et ont constaté que la diminution de ce pool permettait de diminuer l'expression de PMP22, de manière à ce que son taux passe au dessous du seuil de pathogénéicité. Cette hypothèse a pu être validée chez des animaux traités pendant 3 mois avec un inhibiteur de l'AMPc à savoir la vitamine C et chez des animaux de la même fratrie auxquels avait été administré un placebo. Ces animaux ont été sacrifiés. Les nerfs sciatiques ont été prélevés, l'ARN extrait et le niveau d'expression testé en PCR temps réel, à l'aide d'amorces spécifiques du transcrit humain. Les résultats montrent que le niveau d'expression de PMP22 est diminué après le traitement par la vitamine C. Le nerf sciatique des souris traitées contient ainsi 8 fois moins d'ARN messager de PMP22 que celui des souris placebo (cf. : matériels et méthodes).

20

15

5

10

L'invention concerne ainsi plus particulièrement l'utilisation d'un modulateur de l'AMPc et par exemple l'utilisation de la vitamine C ou d'un dérivé de cette dernière pour la préparation d'une composition capable de réguler l'expression de l'AMPc et/ou l'expression de la protéine PMP22 constitutive de la gaine de myéline entourant les fibres nerveuses. Selon un mode préféré de réalisation de l'invention, la composition selon l'invention diminue l'expression de l'AMPc et/ou celle de la protéine PMP22 laquelle est généralement sur-exprimée chez les sujets atteints de neuropathies périphériques, en particulier chez les sujets atteints de la maladie CMT1.

30

25

L'invention concerne par ailleurs une méthode de préparation d'une composition destinée au traitement des neuropathies périphériques caractérisée

en ce que la composition comprend, à titre de substance active, un inhibiteur de l'AMPc, par exemple de l'acide ascorbique ou un dérivé de ce dernier assimilable par l'homme ou l'animal, en association avec un véhicule acceptable sur le plan pharmaceutique.

5

10

15

20

25

30

Dans le cadre des utilisations et méthodes décrites ci-dessus, la vitamine C est choisie dans le groupe comprenant la vitamine C naturelle, la vitamine C synthétique et un mélange de ces dernières. La vitamine C naturelle peut être extraite d'un produit naturel et notamment de produits tels que l'Acérola, la baie d'églantier, la goyave, le persil, le cassis, le kiwi, le fenouil, la papaye, le chouxfleur cru, le brocoli cuit, l'orange, le cresson, le choux-rouge, la pomme de terre, la mangue, les jus de citron et de pamplemousse, la groseille, la framboise, le fruit de la passion, la myrtille, etc. ou encore de produits enrichis artificiellement en vitamine C. Il est également possible d'utiliser un dérivé de la vitamine C tel que des esters de vitamine C ou des sels de vitamine C. En particulier, les esters de la vitamine C peuvent être des esters d'ose de l'acide ascorbique, tels que notamment les dérivés glycosylés, mannosylé, fructosylé, fucosylé, galactosylé, N-acétylglucosaminé, N-acétylmuramique de l'acide ascorbique et leurs mélanges et plus spécialement l'ascorbyl-2 glucoside ou 2-O-alpha-D glucopyranosyl de l'acide ascorbique ou encore le 6-O-beta-D galactopyranosyl de l'acide L-ascorbique. Ces derniers composés ainsi que leurs procédés de préparation sont en particulier décrits dans les documents EP-A-487404, EP-A-425066 et J05213736. Les esters de la vitamine C peuvent être des esters tels que l'ascorbyl palmitate ou le dipalmitate L-ascorbate. D'autres dérivés de la vitamine C utilisables dans le cadre de la présente invention peuvent être des sels métalliques d'acide ascorbique phosphorylés, tels que notamment les ascorbyl phosphates de métal alcalin, les ascorbyl phosphates de métal alcalinoterreux et les ascorbyl phosphates de métal de transition. On utilise avantageusement l'ascorbyl phosphate de magnésium. Il peut également s'agir d'ascorbyl sulfates.

10

L'invention concerne également une méthode telle que décrite ci-dessus caractérisée en ce que la composition est un complément alimentaire adapté à la consommation animale, de préférence à la consommation humaine.

L'invention concerne aussi une méthode de traitement préventif ou curatif des neuropathies périphériques, comprenant l'administration à un sujet atteint d'une telle pathologie ou présentant un risque d'en développer, d'une quantité efficace d'un inhibiteur de l'AMPc, par exemple de vitamine C ou d'un dérivé de celle-ci. Un avantage particulièrement intéressant de cette méthode de traitement est qu'elle peut faire intervenir comme principe actif une molécule, la vitamine C, peu coûteuse, facile à obtenir et utilisable immédiatement dans des essais cliniques de phase III.

Les compositions utilisées dans les méthodes selon l'invention comprennent en effet à titre de principe actif, un modulateur, de préférence un inhibiteur de l'AMPc, par exemple de l'acide ascorbique ou un dérivé de ce demier en association avec un véhicule acceptable sur le plan pharmaceutique. Elles sont destinées à prévenir ou à traiter une neuropathie périphérique. Une telle composition peut être une composition pharmaceutique ou un complément alimentaire adapté à la consommation animale, de préférence à la l'invention selon composition La humaine. consommation généralement entre 250 mg et 6 grammes d'acide ascorbique ou d'un dérivé de ce dernier, de préférence entre 1 et 6 grammes, encore plus préférentiellement entre 3 et 5 grammes.

25

30

20

5

10

15

La quantité de principe actif à administrer dans le traitement des neuropathies périphériques selon l'invention dépend bien évidemment de la nature et de la gravité de l'affection à traiter ainsi que du poids du malade. Néanmoins, les doses unitaires préférées comprendront généralement de 250 mg à 6 grammes de vitamine C, avantageusement de 1 à 6 grammes, encore plus préférentiellement de 3 à 5 grammes. Ces quantités n'excluent pas l'absorption de quantités plus élevées de vitamine C ou de dérivés de la vitamine

5

10

15

20

25

30

C. La vitamine C est en effet une molécule bien connue dont les effets secondaires, peu nombreux, sont également connus (la lithiase en particulier). La vitamine C est classiquement considérée comme favorisant la formation de calculs rénaux (type oxalate) du fait de sa transformation en oxalate au cours de son catabolisme et du fait de l'acidification des urines. Des études de cohorte (« The health effect of vitamin C supplementation » : a review. Bendich et al., J Am Coll Nutr, 1995, 14, 124-136; "No contribution of ascorbic acid to renal calcium oxalate stones." Gester H, Ann Nutr Metab, 1997, 41, 269-82; « Biomarkers for establishing a tolerable upper intake level of vitamin C. » Johnston CS. Nutr Rev, 1999, 57, 71-7; CURHAN GC, WILLETT WC, RIMMEB et al, "A prospective study of the intake of vitamins C and B6 and the risk of kidney stones in men." The Journal of Urology, 1996, vol 155: 1847-1851; CURHAN GC, WILLET WC, SPEIZER FE et al, "Intake of vitamins B6 and C and the risk of kidney stones in women." J.AM.Soc.Nephrol., 1999, 10: 840-845; GERSTER H, "No contribution of ascorbic acid to renal calcium oxalate stones. Ann. Nutr. Metab.", 1997, 41: 269-282) ont cependant montré que la prise quotidienne de doses allant jusqu'à 1500 mg de vitamine C n'augmente pas le risque de calcul rénal. Certaines publications font état d'administrations de doses très élevées par voie orale de l'ordre de 20 à 40 grammes sans qu'il n'ait pu être constaté d'effet particulier. pharmacocinétique de l'acide ascorbique explique que la prise de fortes doses de ce principe actif n'augmente ni la toxicité, ni le risque de formation de calculs rénaux. En effet, l'absorption gastro-intestinale se fait par un transporteur Na+ dépendant et est saturable. Pour 1 gramme de vitamine C, 75% est absorbé. Pour 5 grammes, 20% est absorbé. De plus, la transformation métabolique de l'acide ascorbique en oxalate est un phénomène limité: 1% de l'acide ascorbique urinaire est métabolisé en oxalate (Campbell G.D., Steinberg M.H., Bower J.D., « Ascorbic acid-induced hemolysis in G-6-PD deficiency », Ann. Of inter. Med, 1975, 82(6), 810; Rees D.C., Kelsey H., Richards J.D.M., « Acute haemolysis induced by high dose ascorbic acid in glucoe-6-phosphate dehydrogenase deficiency », Br. J. Med. ; 1993, 306, 841-2). Ainsi, des quantités bien plus importantes que celles décrites précédemment peuvent être absorbées sans risque par l'homme ou l'animal.

Les doses unitaires seront normalement administrées une fois par semaine, mais on peut également envisager des administrations plus rapprochées dans le temps, par exemple tous les 2 à 3 jours ou 1 à 5 fois par jour. Dans ce cas, les doses unitaires comprennent typiquement 0,1 à 1 gramme de vitamine C. Les doses administrées peuvent correspondre, selon un mode préféré, à une administration d'environ 250 mg par jour pendant 6 jours suivie d'une administration de 5 grammes le septième jour (deux comprimés de 2,5 grammes par exemple). L'utilisation de vitamine C dans le cadre du traitement des neuropathies périphériques est de préférence prolongée dans le temps. Cette administration se traduit généralement par des cures prolongées dans le temps qui peuvent être répétées durant la vie du patient. Il peut s'agir de cures de plusieurs mois, de préférence de deux mois à six mois. Dans les cas les plus sévères, cette prise de vitamine C peut se poursuivre pendant plusieurs années voire toute la vie du patient.

L'acide ascorbique ou ses dérivés peuvent être absorbés en dehors des repas (avant ou après) ou pendant ces derniers. L'administration d'une composition selon l'invention à base de vitamine C s'effectue préférablement par voie orale. Elle peut néanmoins également s'effectuer par voie entérale ou parentérale dans un véhicule approprié. La vitamine C se présente sous une forme (solide ou liquide) adaptée à une telle administration. La vitamine C est en effet une molécule sensible à la lumière et facilement oxydable en particulier en milieu aqueux. En revanche, dans un milieu anhydre, sa solubilité est considérablement réduite.

La vitamine C utilisée dans le cadre de la présente invention se présente avantageusement sous une forme solide. Lorsqu'il s'agit des sels de l'acide ascorbique, ces derniers sont administrés de préférence sous une forme soluble dans l'eau ou dans toute autre boisson. Des alcools compatibles avec l'eau tels que le propylène glycol, le polypropylène glycol et le glycérol ont été utilisés comme véhicules capables d'augmenter la stabilité de la vitamine C dans l'eau [cf. brevet US n° 4,983,382 (Wilmott et Znaiden)] et peuvent également être utilisés dans le cadre de la présente invention.

La vitamine C peut ainsi se présenter sous forme de solutions aqueuses contenant les doses unitaires indiquées précédemment, dans un véhicule de type alcool ou encore dans un véhicule isotonique ou stérile qui contient éventuellement des agents de dispersion et/ou des mouillants compatibles sur le plan pharmacologique. Il est également envisageable d'associer l'administration de la vitamine C avec d'autres composés capables de potentialiser son action, tels que des dérivés ou des solutions tamponnées. Ces compositions sont conditionnées de manière appropriée (gélule, solution injectable, comprimé, etc.) pour permettre une administration orale, entérale ou encore une administration parentérale, par exemple une administration intraveineuse, intra-musculaire ou sous-cutanée, l'introduction dans un dispositif de perfusion intraveineuse ou à la surface d'une membrane de dialyse, ou bien encore une administration par un système d'implant permettant la perfusion sous-cutanée.

On peut également administrer les composés selon l'invention par voie rectale ou bien percutanée. Dans ce cas, les formes unitaires d'administration sont préparées de manière conventionnelle selon les techniques classiques connues de l'homme du métier, avec les excipients couramment utilisés dans ce domaine.

20

30

5

10

15

Quelle que soit la voie d'administration choisie, des compositions à base de vitamine C préférée selon l'invention se présentent sous une forme favorable à la protection et à l'assimilation optimale du principe actif.

L'invention concerne par ailleurs des outils et kit destinés à la mise en œuvre de l'une ou l'autre des méthodes telles que décrites ci-dessus.

Les propriétés avantageuses de la vitamine C dans le traitement des neuropathies périphériques sont illustrées dans la section suivante par des données pharmacologiques et des exemples qui doivent être considérés comme illustratifs et non limitatifs.

LEGENDES DES FIGURES

5

20

25

Figure 1 : Des mâles âgés de 2 mois et provenant de deux fratries ont été traités soit avec un placebo (4 animaux) soit avec de la vitamine C (6 animaux) pendant trois mois. Leurs performances au test du rotarod ont été estimées tous les mois (à 3 mois, 4 mois et 5 mois). L'écart type est représenté par la partie supérieure grisée de chaque colonne.

Figure 2: Une seconde série d'essais pré-cliniques désignés de manière identique à ceux de la première série (décrite dans la figure 1), a été réalisée. Les animaux ont été testés après un mois et deux mois de traitement en utilisant le test de la poutre (plus le temps mis par l'animal à parcourir le trajet est long ou bien plus il effectue de glissements, moins ses capacités locomotrices sont performantes). Les animaux ont également été testés en utilisant le « grip test » qui mesure la force de traction nécessaire à appliquer afin que l'animal lâche la barre (plus elle est élevée plus l'animal est performant).

Figure 3 : Des animaux traités par la vitamine C pendant trois mois (369 et 380) ou traités par un placebo ont été sacrifiés. Le nerf sciatique a été prélevé et le pourcentage de fibres myélinisées a été estimé par examen histologique et apparaît sur la figure en ordonnée de même que les résultats d'un témoin non transgénique (plus de 95% des fibres nerveuses périphériques sont myélinisées chez l'adulte).

MATERIELS ET METHODES

La maladie de Charcot-Marie-Tooth (CMT) est la forme la plus fréquente des neuropathies périphériques héréditaires, affectant un individu sur 2500.

Afin de mieux comprendre la physiopathologie de cette maladie et de proposer des solutions thérapeutiques, un modèle murin de cette maladie a été construit en 1996 par transgènose d'un YAC humain contenant le gène PMP22

(Huxley et al., Human Molecular Genetics, 1996, Vol. 5, No. 5, 563-569). L'exploration de ce modèle a montré sa pertinence par rapport à la maladie humaine (Huxley et al., Human Molecular Genetics, 1998, Vol. 7, No. 3, 449-458). L'action de la vitamine C a ainsi pu être testée sur ce dernier.

5

10

Un premier essai « ouvert » a été effectué, sans critère d'inclusion, en séparant simplement mâles et femelles afin de pouvoir déceler rapidement si un effet de correction phénotypique était visible. Le critère retenu comme test de la force musculaire était le test du rotarod, classiquement utilisé en pharmacologie. 16 femelles et 12 mâles transgéniques C22 ont ainsi été testés comme témoins sans traitement (résultats présentés dans le tableau I).

Tableau I:

	Animaux non traités		Animaux traités	
	Nombre Secondes		Nombre	Secondes
	d'animaux	Sur la barre	d'animaux	Sur la barre
Mâles	12	11.3 +/- 13	5	46 +/- 14
Femelles	16	25 +/- 8	12	45.7 +/-10
Non	20	60		;
Transgèniques				

÷

20

15

12 femelles et 5 mâles C22 ont été traité avec la Vitamine C. Les résultats, exprimés en secondes, confirment que les mâles sont plus sévèrement atteints (il existe même une mortalité précoce des mâles dans cette lignée, puisque tous les mâles meurent avant l'âge de 10 mois). D'autre part, il apparaît clairement qu'aussi bien les mâles que les femelles traités ont des performances au rotarod bien supérieures à celles des animaux non traités. La correction semble partielle, au moins dans cet essai, car les mâles, aussi bien que les femelles, se retrouvent à un niveau de performance semblable et légèrement inférieur à celui des témoins.

Ces premiers résultats très encourageants ont conduit à effectuer une deuxième série d'expériences, effectuées comme un essai clinique humain, à savoir en double aveugle (Vitamine C contre placebo).

Seuls les mâles (issus de deux fratries), puisque le degré de sévérité est sexespécifique, ont été inclus, la moitié étant traitée avec un placebo, l'autre moitié avec la vitamine C à raison d'1.12 mg administré par semaine en une seule fois. Le fait de n'inclure que les mâles est très important car on sait qu'il existe, chez les patients, une grande variabilité de la sévérité de l'atteinte d'un sexe à l'autre, variabilité qui se retrouve également chez les modèles animaux utilisés, chez lesquels semble exister un gène modificateur majeur ayant un impact sur la myélinisation. Le «fond génétique» semble ainsi jouer un grand rôle sur la sévérité du phénotype. Il était donc légitime de travailler sur des individus issus d'une même fratrie.

Les animaux ont été traités à partir de l'âge de deux mois (le phénotype pathologie locomotrice apparaissant vers l'âge d'un mois), à raison d'un gavage correspondant à l'administration d'1,12 mg par semaine, soit avec la Vitamine C soit avec le placebo. Les animaux ont ensuite été étudiés à l'aide du test au Rotarod. L'essai a duré trois mois (soit de l'âge de deux mois à l'âge de cinq mois pour les animaux). Les résultats sont présentés dans la Figure 1.

Ces résultats montrent que le premier mois de traitement n'est pas très efficace, même si la décroissance des performances au rotarod est moins importante pour les animaux traités que pour les témoins. Une amélioration spectaculaire est en revanche constatée dés le deuxième mois de traitement ; les animaux traités restant prés de 50 secondes sur la barre, alors que les animaux non traités n'arrivent pas à tenir du tout (des fratries au phénotype sévère avaient été sélectionnées). Les performances des animaux s'améliorent encore davantage au troisième mois.

30

25

5

10

Devant ces résultats spectaculaires, le traitement des animaux avec de la vitamine C a été maintenu et leurs performances ont été suivies. Ces dernières

ont continué à s'améliorer, même en tenant compte du vieillissement des animaux. De plus, les animaux non sacrifiés (voir ci-dessous), âgés de 24 mois, ne sont pas morts, montrant ainsi une correction du phénotype létalité mâle.

Afin de confirmer ces résultats, et d'affiner le mécanisme de la correction phénotypique, un troisième essai a été réalisé. Deux tests ont été mis en œuvre : un test de posture (traversée d'une poutre de plus en plus fine) et un test de force musculaire, le "grip test". Les résultats sur deux mois de traitement sont présentés dans la Figure 2. Il apparaît clairement que les performances à la traversée de la poutre se dégradent au premier mois, mais s'améliorent au deuxième, confirmant tout à fait les tests au rotarod. Quant au "grip test", il montre également une amélioration à partir du deuxième mois de traitement. Ce test représente une bonne mesure de la force musculaire. Les résultats confirment donc que le traitement à la vitamine C permet une récupération de la force musculaire, probablement par réacquisition de muscles fonctionnels.

Afin d'apporter des données sur le mécanisme de cette correction phénotypique, l'aspect anatomo-pathologique des nerfs des animaux traités a été examiné. Pour cela, un certain nombre d'animaux traités ont été sacrifiés, et une analyse histologique effectuée. Le pourcentage de fibres nerveuses myélinisées augmente avec le traitement (Figure 3). Il est de 95% pour les animaux non transgéniques, de 20/30% pour les souris C22 non traitées et de 70% pour les animaux traités. Le traitement réactive donc la myélinisation, inhibée par la sur-expression de PMP22.

25

30

20

5

10

15

Mécanisme moléculaire de la correction :

L'expression du gène PMP22 se trouve sous le contrôle direct de l'AMPc, par l'intermédiaire de la fixation de CREB sur deux sites du promoteur du gène, situés à 1;5 kb du site d'initiation de la transcription. En l'absence d'AMPc, l'activité du promoteur minimal schwannien spécifique (300 pb) est inhibée. Le traitement à l'aide d'AMPc permet de lever cette inhibition et de restituer

l'expression du promoteur minimal. L'une des hypothèses envisagées était qu'une utilisation d'une quantité au contraire réduite d'AMPc pouvait diminuer l'activité de ce promoteur et ainsi diminuer la sur-expression de PMP22. La sévérité du phénotype semblait par ailleurs dépendre du niveau de surexpression, avec un effet de seuil. En effet, une sur-expression de 70 % ne semble pas pathogène alors qu'une sur-expression de 100% (patients CMT1A) semble l'être. Dans le cadre de la présente invention, les inventeurs ont testé l'action de la vitamine C sur le pool endogène d'AMPc et ont constaté que la diminution de ce pool permettait de diminuer l'expression de PMP22, de manière à ce que son taux passe au dessous du seuil de pathogénéicité. Afin de tester cette hypothèse des animaux traités pendant 3 mois avec de la vitamine C et des animaux de la même fratrie auxquels avait été administré un placebo ont été sacrifiés. Les nerfs sciatiques ont été prélevés, l'ARN a été extrait et le niveau d'expression testé en PCR temps réel à l'aide d'amorces spécifiques du transcrit humain. Les résultats montrent que le niveau d'expression de PMP22 est diminué après le traitement par la vitamine C. Le nerf sciatique des souris non traitées contient huit fois moins d'ARN messager de PMP22 que celui des souris placebo, l'ARN 18S étant utilisé comme témoin.

La vitamine C corrige ainsi, au moins partiellement, la pathologie locomotrice de souris CMT, probablement en diminuant le niveau d'expression de PMP22. La vitamine C, étant par ailleurs bien connue, sa pharmacodynamique et sa toxicité (faible) ayant été étudiées depuis longtemps, des essais cliniques de phase III impliquant cette molécule peuvent être envisagés de manière à répondre à l'attente d'un traitement qu'expriment de nombreux patients atteints par cette pathologie.

EXEMPLE 1:

5

10

15

30 Un comprimé effervescent sécable contient environ :

INGREDIENTS	FO	RMULE UNITAIRE (mg)
Acide ascorbique	250	1000	5000
Acide citrique	300	1200	6000
Bicarbonate de sodium	150	600	3000
Carbonate de sodium anhydre	50	200	1000
Citrate de sodium	1	4	20
Edulcorant	5	20	100
Arôme	20	80	400
Agent colorant	10	40	200
Eau purifiée	qs	qs	qs

EXEMPLE 2:

5 Une solution injectable contient environ:

INGREDIENTS	FORMULE UNITAIRE (mg)
Acide ascorbique	500
Phosphate monosodique dihydraté	qs pH = 6.0
Acide chlorhydrique	qs pH = 6.0
Eau p préj inj	qs 5 ml

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation d'un modulateur de l'AMPc dans le cadre de la préparation d'une composition destinée à la prévention ou au traitement des neuropathies 5 périphériques.
 - 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le modulateur de l'AMPc est de préférence un inhibiteur dudit AMPc.
- 3. Utilisation selon la revendication 2, caractérisée en ce que l'inhibiteur de l'AMPc est la vitamine C ou un dérivé de cette dernière.
- 4. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que la composition est destinée à la prévention ou au traitement des neuropathies 15 périphériques d'origine héréditaire.
 - 5. Utilisation selon la revendication 4, caractérisée en ce que la composition est destinée à la prévention ou au traitement de la maladie de Charcot-Marie-Tooth.
 - 6. Utilisation selon la revendication 5, caractérisée en ce que la maladie de Charcot-Marie-Tooth correspond au type 1 (CMT1) de ladite maladie.
- 7. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que la 25 composition est destinée à la prévention ou au traitement des neuropathies périphériques d'origine non héréditaire.
- 8. Utilisation selon l'une des revendications 3 à 7, caractérisée en ce que la vitamine C est choisie dans le groupe comprenant la vitamine C naturelle, la 30 vitamine C synthétique et un mélange de ces dernières.

10

20

- Utilisation selon l'une des revendications 3 à 8, caractérisée en ce que le dérivé de la vitamine C est choisi parmi les esters et les sels de la vitamine C.
- 10. Utilisation selon la revendication 9, caractérisée en ce que le dérivé est choisi parmi l'ascorbyl palmitate, le dipalmitate L-ascorbate et leur mélange ou parmi les dérivés glycosylés, mannosylé, fructosylé, fucosylé, galactosylé, N-acétylglucosaminé, N-acétylmuramique de l'acide ascorbique et leurs mélanges, de préférence l'ascorbyl-2 glucoside, le 2-O-alpha-D glucopyranosyl de l'acide ascorbique ou le 6-O-beta-D galactopyranosyl de l'acide L-ascorbique.
 - 11. Utilisation selon la revendication 9, caractérisée en ce que le dérivé est choisi parmi les sels métalliques d'acide ascorbique phosphorylés, notamment les ascorbyl phosphates de métal alcalin, les ascorbyl phosphates de métal alcalino-terreux et les ascorbyl phosphates de métal de transition, de préférence l'ascorbyl phosphate de magnésium ou encore les ascorbyl sulfates.
- 20 12. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la composition régule l'expression de l'AMPc.

15

25

- 13. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la composition diminue l'expression de l'AMPc.
- 14. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la composition régule l'expression de la protéine PMP22.
- 15. Utilisation selon la revendication 14, caractérisée en ce que la composition diminue l'expression de la protéine PMP22.

- 16. Méthode de préparation d'une composition destinée au traitement des neuropathies périphériques caractérisée en ce que la composition comprend à titre de substance active un modulateur de l'AMPc assimilable par l'homme ou l'animal, en association avec un véhicule acceptable sur le plan pharmaceutique.
- 17. Méthode selon la revendication 16, caractérisée en ce que le modulateur de l'AMPc est un inhibiteur dudit AMPc.
- 18. Méthode selon la revendication 17, caractérisée en ce que l'inhibiteur de l'AMPc est l'acide ascorbique ou un dérivé de ce dernier assimilable par l'homme ou l'animal.
- 19. Méthode selon la revendication 18, caractérisée en ce que la vitamine C est choisie dans le groupe comprenant la vitamine C naturelle, la vitamine C synthétique et un mélange de ces dernières.
 - 20. Méthode selon la revendication 19, caractérisée en ce que composition comprend 250 milligrammes à 6 grammes de vitamine C ou d'un dérivé de la vitamine C.
 - 21.Kit destiné à la mise en œuvre d'une méthode selon l'une des revendications 16 à 20.

20

5

Performances des souris au Rotarod (16 tours/minute) (moyenne ± écan-type)

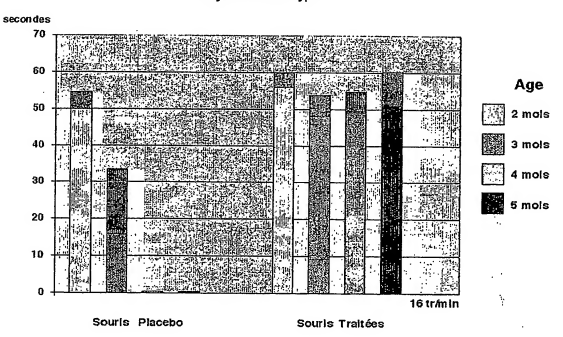
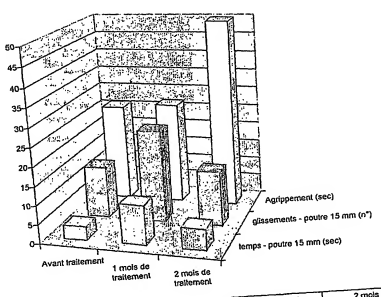


Figure 1



118lfettetre	٦.
Avant traitement 1 mois de traitement 2 mois de traitement 5,4 10,3 14,3 14,3 15,4 15,4 15,5 16,5	1

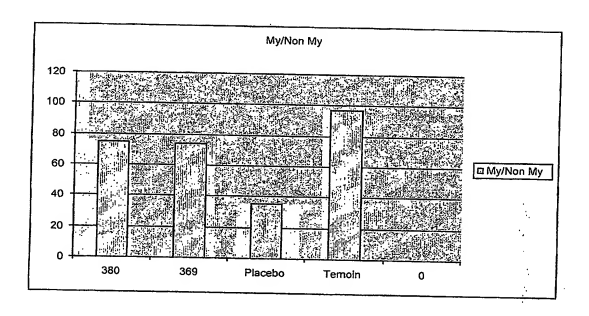


Figure 3







CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 París Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../2..

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

Vos références pour ce dossier (facultatif) N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) Compositions destinées au traitement des neuropathies périphériques, préparation et utilisations LE(S) DEMANDEUR(S): Université de la Méditerranée - INSERM - AFM DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). Nom FONTES Prénoms Michel					
TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) Compositions destinées au traitement des neuropathies périphériques, préparation et utilisations LE(S) DEMANDEUR(S): Université de la Méditerranée - INSERM - AFM DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droîte «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inve utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). Nom FONTES	·				
Compositions destinées au traitement des neuropathies périphériques, préparation et utilisations LE(S) DEMANDEUR(S): Université de la Méditerranée - INSERM - AFM DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droîte «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inve utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). Nom FONTES					
LE(S) DEMANDEUR(S): Université de la Méditerranée - INSERM - AFM DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inveutilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). Nom FONTES					
Université de la Méditerranée - INSERM - AFM DESIGNE(INT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). Nom FONTES					
Université de la Méditerranée - INSERM - AFM DESIGNE(INT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). Nom FONTES					
DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droîte «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inve utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). Nom FONTES					
utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). Nom FONTES	meurs.				
Prénoms	FONTES				
THOMAS	Michel				
Adresse Rue 23, rue du Figuier	23, rue du Figuier				
Code postal et ville 13710 FUVEAU					
Société d'appartenance (facultatif)					
Nom PASSAGE					
Prénoms Edith					
Rúe Résidence Ste Germaine, Bât E. 17, Boulevard Ste Germaine					
Code postal et ville 13012 MARSEILLE					
Société d'appartenance (facultalif)					
Nom SANGUEDOLCE	SANGUEDOLCE				
Prénoms Véronique	Véronique				
Adresse Rue Résidence Valmante, Bât G. 151, Traverse Gouffonne					
Code postal et ville 13009 MARSEILLE					
Société d'appartenance (facultulif)					
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) le 16 juillet 2002 TEZIER HERMAN Béatrice n° 00-10000					

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichlers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.







Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 744-2-2 : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 2../2.. (Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

ereprione : VI 53 04	53 04 Telecopie : 01 42 93 39 30	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre r	noire 08 113 W /26099		
Vos références (facultatif)	pour ce dossier	B0077FR			
N° D'ENREGIS	TREMENT NATIONAL	0208966			
TITRE DE L'IN	/ENTION (200 caractères ou	espaces maximum)			
		neuropathies périphériques, préparation et utilisations			
LE(S) DEMANI	DEUR(S) ·				
• -	a Méditerranée - INSERM	- AFM			
Universite de i	a Meditenance - madrida	- AL M			
DECICME/MT	EN TART OFFINERTE	R(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'îl y a	plus de trôls inventeurs,		
utilisez un for	mulaire identique et num	érotez chaque page en indiquant le nombre total de page	s).		
Nom		NOREEL			
Prénoms		Jean-Chretien			
1 (6)(1)(5)					
Adresse	Rue	14, rue Negresko	14, rue Negresko		
	Code postal et ville	13008 MARSEILLE			
Société d'appar	tenance (facultatif)				
Nom					
Prénoms					
Adresse	Rue				
	Code postal et ville				
Société d'appar	rtenance (facultatif)				
Nom					
Prėnoms					
Adresse	Rue				
į	Code postal et ville				
Société d'appa	rtenance (facultatif)				
DATE ET SIGN DU (DES) DEN OU DU MAND	VIANDEUR(S)				
	té du signataire)				
le 16 juillet 20	15/11/				
TEZIER HER n° 00-10000	MAN Béatrice				

FR0302236